

6001 Chemical Abstracts 95(1981)13 July, No.2, Columbus, OH, US

Coq Be8/20

585g

95: 11663f High-strength calcium silicate products. Nippon Asbestos Co., Ltd. Jpn. Kokai Tokkyo Koho 81 14,466 (Cl. C04B15/06), 12 Feb 1981, Appl. 79/86,894, 11 Jul 1979; 6 pp. Hydrothermally synthesized Ca silicate is mixed with calcareous material, siliceous material, reinforcing fibers other than asbestos, and water, molded, and steam-cured. Thus, a slurry contg. Ca silicate 20, alkali-resistant glass fibers 4, siliceous stone 38, and Ca(OH)₂ 38 parts was molded, autoclaved, and dried to obtain molded products having d. 0.61-0.63 g/cm³ and bending strength 85-90 kg/cm².

(B) 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩ 公開特許 公報 (A)

昭56—14466

⑤Int. Cl.³C 04 B 15/06

識別記号

庁内整理番号 6542-4G ❸公開 昭和56年(1981)2月12日

発明の数 1 審査請求 有

(全 6 頁)

匈けい酸カルシウム成形体の製造法

願 昭54-86894

②出 願 昭54(1979)7月11日

⑫発 明 者 浅海洋

创特

鎌倉市岩瀬 1-17-30

仰発 明 者 寺田功

横浜市鶴見区鶴見1-5-21

⑫発 明 者 直井一幸

川崎市川崎区大島3-15-4

⑫発 明 者 西山達男

横浜市金沢区釜利谷町3518

⑪出 願 人 日本アスペスト株式会社

東京都港区芝大門1丁目1番26

号

饲代 理 人 弁理士 板井一瓏

明細 相

1. 発明の名称

けい最カルシウム成形体の製造法

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 水熱合成されたけい酸カルシウム結晶にスラリー状態で強いせん断力を加えて得られた沈降 体積が 400 転以上の微調なけい酸カルシウム 結晶を、石灰原料、けい酸原料、石綿以外の補 強用線維及び水と混合し、混合物を成形し、次 いで成形物を蒸熱処理した後乾燥するととを特 後とするけい酸カルシウム成形体の製造法。
 - (2) 水熱合成されたけい酸カルシウム結晶がトバモライト、ゾノトライト又はこれらの混晶である特許財水の範囲第1項配数の製造法。
 - (3) 補強用銀線が耐アルカリ性のガラス鍛雑もしくはガラス質鏡線、ベルブ、又はレーヨンである特許請求の範囲第1項又は第2項記載の製造
 - (4) 原料の配合比が下配の範囲にある停許請求の 範囲第1項、第2項又は第3項配載の製造法。

沈降体積が 400 転 以上のけい酸カルシウ

2.5~40

CaO/SiO₂モル比が 0.8 ~ 1.2 であるけい **破原料と石灰原料の混合物 30 ~ 96.5 ∮**

44 74 07 45 46 .

~ 30

水 全原料固形分重量の 5 ~ 40 倍量 (但しがは全原料固形分に対する重量が)

3. 発明の詳細な説明

本勢明は石綿軟維を使用しないけい酸カルシウム成形体の製造方法に関するものである。

石綿鍛雑を補強繊維とするけい酸カルシウム成 形体の製造法において、石綿繊維はその特有の表 面電位、表面性状及び繊維形態によって、次のよ うなすぐれた作用効果を示す。

(() 成形性を良くする。

石幕機論はスラリー中への分散性化すぐれ、 均一を原料スラリーが得られる。またけい酸カ ルシウムの原料粉体や充填材等として用いられ る各種粉体粒子を鍛繭表面に鉄着する板層能に すぐれ、成形時の粉体の逸散や戸通面の目詰り

(2)

を防止し、結果的化戸水性を向上させる能力に すぐれる。

(川) 水熱反応を促進する。

生成形体のオートクレープ中での驀熱によるけい酸カルンウムの水和反応に対し、石戸繊維は触鮮的にこれを促進する作用がある。従ってマトリックスとして生成するけい酸カルンウムは結晶性にすぐれ、成形体に充分な強定及び耐熱性を付与する。

(個) 補強効果がすぐれている。

石紡績維の特つ耐アルカリ性、及び(i)に述べた分散性によって繊維の有効利用がなされる他、 その特殊な機能表面性状は成形体のマトリック スであるけい酸カルシウム結晶との類和力にす でれ、充分な補強効果を与える。

このため、製品は均質で優れた強度を有し、しかも常に安定した性能を示す他、耐熱性、不無性 にも優れる。

しかしながら、石碁線雑は環境汚染の不安や費 源の枯渇による価格の上昇などにより、その使用

(3)

を吸着する能力もほとんどないので粉体の逸散 や严遏面の目詰りを生じやすく、成形性が低下 しやすい。このため得られる成形体の均一性は 扱われやすい。

*維表面への初体の長着を促進する目的で、 高分子模集制(ポリアクリルアミド系、無接高 分子アルミニウム塩eic)や破骸パン土等の沈 降促進剤を使用する方法も知られているが、と の方法における沈降促進剤の使用量は、一致の 水処理に必要とされる添加量よりはるがに多量 であり、コスト的にもその後の水熱反応のため にも、記ましいものではない。

また有極質機能は、パルブ、レーヨン等天然
セルロース系のもの及びどく一部の合成機能を
除いては、蒸熱化耐え得るものが少なく、選択
の範囲が狭いばかりでなく、蒸熱化耐え補強効
果を示し得るものでも疲滞能は比較的小さく、
成形性の大巾を向上は期待出来ない。

(||) 水熱反応が進行しにくい。

上に述べた如き繊維原は、いずれも石耕粮維、

特開昭56~ 14466(2)

が制限され始めた。

これに対処すべく石跡線維以外の線維、例えば 各種ガラス機能、有機質線維、ロッタウール、セ ラミックファイバーあるいはウェラストナイト、 マイカ等線維状もしくは網片状鉱物などを補強材 としたいわゆるアスペストフリーけい酸カルシウ ム成形体の製造方法が多数提案されている。

しかしながら、これらの補強機能質はいずれも 石精機能とは明らかに異なった形態、表面性状を 有し、従って的配石精機能が持つような好ましい 性質をほとんど示さない。このため、石綿機能以 外の補強用機能を用いてけい酸カルシウム成形体 を製造しようとする場合は、石綿機能を補強機能 とする場合に比較して次のような問題がある。

(1) 成形性が劣る。

ガラス線線をはじめとする人造無機線線頭は、 石綿線維とは、その表面性状、形態ともに著し く異なり、スラリー水中での分散が低めて悪い ため物ーなスラリーが得られ難く、スラリーの 物一な流れも選み難い。また他の粉体原料粒子

(4)

とは異なり水熱反応の促進作用は全く示さないので、成形体の蒸熱処理により生成するけい識カルシウム結晶の成長度合にばらつきが生じやすく、強度の不足やばらつきを生じることが多い。従って蒸熱条件の選択範囲が狭く、一般に石綿配合の場合より高温高圧の過酷な条件が必要となり、成形体の品質、コスト、補強繊維の有効利用の面などに大きな欠点を持つ。

⑪ 補強効果が劣る。

アスペストフリーけい酸カルシウム放形体化使用される微縦類は、パルプ等有機線鎖には耐火性の面から姦加量が制限されるといり問題が、微縦状似物にはアスペクト比の問題が、ガラス微縦には順直性、微さ、耐アルカリ性などの問題が、それぞれ潜在的に存る他、各観維表面とマトリックスであるけい酸カルシウムを補強が開発した。 そのこれらなってはなかに対する。 そのこれらを補りためにはマトリックスであるけい酸カルシウム自体の強度増加が不可欠となる。

(6)

従来とれらの問題点を十分解決した上で石綿線 継を他の線鎖により代替しえた例は見当らない。

本発明は、石錦線維以外の繊維を補強線維とするいわゆるアスペストフリーのけい酸カルシウム 成形体の製造法の改良に係るもので、特にその成 形性の改良及び強度の向上、均質化に主要を置く ものである。

すなわち本発明は、水熱合成されたけい酸カルシウム結晶にスラリー状態で強いせん断力を加えてこれを破砕して得られた沈降体積が 400 ml以上の散網なけい酸カルシウム結晶という)を石沢原料、けい酸原料、石綿以外の補預用機能及び水と混合し、混合物を成形し、次いで成形物をオートクレーブ中、加圧下に蒸熱処理した後乾燥することを特徴とする石綿機能を使用しないけい酸カルシウム成形体の製造法の発明である。

このような本発明の製造法において最も特徴的 な原料である破砕けい限カルシウム結晶につきま 学説明すると、このものは石灰原料とけい豊原料

(7)

500 xl 容量メスシリンダーに採取し、20℃で 2時間静食したときの結晶含有層の体表を意味す る。破砕前のけい酸カルシウム結晶は、かなり激 しく撹拌しながら合成したけい酸カルシウムの場 合でも、祖大な鬼に要集しており、その沈降体積 は高々300 xl 程度である。

本列明の製法においては、このような破砕けい 限力ルンウム結晶を、放約晶を含む全原科固形分 に対し、 2.5 ~ 4.0 多 (重量 5、以下向じ)使用 する。 2.5 多未満では配合効果が十分でなく、ま た 4.0 多 をこえるときは成形が困難になる傾向が あり、いずれも好ましくない。

他の原料中、石灰原料とけい酸原料はなんら限 足されるものではなく、通常けい酸カルシウム成 形体の製造原料として使用されているものをすべ て使用することができる。両原料は CaO/SiO₄ モル比が 0,8~1.2 の範囲で、これらの合計量が 全原料固形分当 p 30~96.5 手となるようにする ことが望ましい。

補強用に使用する石組以外の繊維としては、ガ

-53 3-41

特開組56~ 14466(3) とを CaO/SiO₂ モル比 0.8~ 1.2 で多量の水と 共に 9~20kg/cd の業気圧下に熱処理して得ら れるけい歳カルシウム(主としてトバモライト又 はゾノトライト、 あるいはこれらの混晶からたる もの)にスラリー状態で強いせん断力を加えて得 られるものである。上記のようにして水熱合成さ れたままのけい酸カルシウムは、例えば第1國又 は第3回に示すように、微細な1次結晶粒子が多 数無集して粗大を結晶塊を形成している。との結 **品塊に、スラリー状態で、製紙用パルパー、ファ** イブレーター等を用いて強いせん断力を加えると、 上配給品集は破砕され、ほとんどが、それを構成 している1次結晶粒子(ソノトライトの場合、長 さ2~5 μ、径 0.2~1 μ·の針状結晶)となる (第2因及び第4因参照)。本発明において液料 とするものは、上記結晶塊の破砕が十分進んだ結 果、沈降体験が 400 11以上、好ましくは 450 **以以上となったものである。但し此降体積とは、** けい酸カルシウム結晶の固形分娩度を 1.0 重量多 ド詞娶した水性懸燭液 500 x4を内径 50 xxの

(8)

ラス機能、ロックウール、ガラス質療維等の無极 質機能、及びベルブ、レーヨン、ポリエステル機 機、ポリブロビレン機能等の有极質機能が適当で ある。有极質機能は成形体の耐火性、耐能性を著 しく損わない範囲(通常全原科固形分当り 5.0 多 以下)で使用することが望ましいが、無接質機能 は1~30 多程度使用することができる。

成形体の製造に際しては以上の鮮原料を、通常 5~40 倍量(重量比)の水と共に混合してスラリー化する。この際、成形性や補強用繊維の分散性の改良あるいは製品の密度調整などの目的で消息制、分散剤、光質刑等の適量を懸加してもよい。またポリアクリルアミド系又は無機高分子アルミニウム塩等の高分子膜集剤や低酸パン土等を設加することにより繊維表面への粉体原料の低着を促進してもよいが、本発明の方法においては通常にれらは不便であり、使用するとしても、一般に使用される量の 1/6 根度でよい。

スラリー化した原料混合物は次50でプレス成形 法、キャスティング法、抄造成形法等、任意の成 周

形法化より任意の形状化成形する。得られた成形 物はオートクレープ中に移し、4~12 kg/cglの趋 和水薫気圧下、5~20 時間の蒸熱処理を行なっ た後、100~200 ℃で乾燥する。これら成形以 降の処理は石綿軟線を補強材とする従来のけい酸 カルシウム成形体の製造法化かけるそれと全く問 様に行うことができるので詳細な説明は省略する。 破砕けい酸カルシウム結晶を配合する以上のよ

りな本発明の方法の利点は次のとおりである。

① 成形性がよい。すなわち、破砕けい酸カルシウム結晶を配合しない場合に比べスラリー状度 料混合物を静置したときの水層の透明性が顕著 に向上し、スラリー中で粉体原料の最集が起こ るのが認められ、その結果、成形時の評水性が 良く、粉体原料の逸散も少い。これは、けい酸 カルシウム粗大結晶塊の破砕物のと思われる。 要集削はこれによりほとんど不要になるわけで、 要集削の多量使用が水熱反応を阻害する傾向を 有するだけに、その登載は大きい。

ao

のと思われる。

(とれらの効果が上述のように破砕けい酸カルシウム結晶や有の性質に迷づくものであることは、 後配実施例及び比較例に示すように、凝集したけ い酸カルシウム結晶塊を破砕せずに配合した場合 の効果と比べ顕著な差があることから明らかであ る。)

以上により、本発明の方法によれば強度、耐熱性、寸法精運等多くの面で石紡績維配合品に勝るとも劣らぬけい酸カルシウム成形体を、なんら高颌・特殊な原料を使用することなく、安価且つ等 おに製造することができる。

以下実施例を示して本発明を説明する。

吳 詩 剣 1 (破砕けい駅カルシウム結晶の製 造例)

けい石と生石灰をモル比 CaU/SiU_s = 1.0 化配合し、水(固形分重量に対し約10倍)を加えて、攪拌機付きオートクレープに入れ、200 rpmで攪拌しながら、飽和水無気圧18kg/adGのもとで 8 時間反応させて、ソノトライト粧品スラリー

特開诏56- 14/166(4)

- ② 製品の強度及び耐能性がすぐれている。とれ は、前述のように広い活性表面を持つ破砕けい 酸カルシウム結晶の存在により、蒸熱処理時に 石灰原料とけい酸原料との反応が促進され、且 つ生成するけい酸カルシウム結晶の成長度合か 安定すること、及びけい酸カルシウムからなる マトリックス部分と補強用繊維との緩和性が増 大して繊維の補強効果が大きくなることによる ものと考えられる。
- ③ 頼項において述べた理由によって、補強用線 維の使用量を減らし、あるいは蒸熱条件を謳和 なものとすることが可能になる。蒸熱条件が選 和になれば補強用線維の劣化が少くなるから、 これによっても繊維の補強効果は改善される。
- ④ 薫熱処理終了後乾燥する扱の成形物の収縮が少く、製品の寸法精度がよい。これはあらかじめ水熱合成された後破砕された安定なけい酸カルシウムの結晶が成形物中に均一に温入されているため、駄結晶があたかも骨材のような役割をして全体の乾燥収益を防止することによるも

12

を得た。とのスラリーを市販の家庭用ミキサーで 3 分間破砕し、番細なけい費カルシウム針状結晶 のスラリーを得た。

破砕処理前及び処理後のソノトライト結晶について沈降体機を測定したところ、それぞれ 100 配及び 490 配であった。前者の電子顕微鏡写真 を第1図に、また後者のそれを第2図に、それぞれ示す。

実 第 例 2 (破砕けい酸カルジウム結晶の製 治例)

フェロシリコンダストと生石灰をモル比 Ca O/Si O₁ = 1.0 に配合し、水(固形分重量に対し約30倍)を加え、操粋数を200 rpm、500 rpmとし、それ以外の条件は実施例1 と同様にして反応させ、ゾノトライト結晶を得た。このうち提枠数200 rpmで得られたスラリーを市販の放脈用ミキサーで2分間処理して針状けい酸カルシウム結晶のスラリーを得た。以下実施例1 と同様に結晶性状を調べた結果は数1のとかりであった。

焚

オー	トク: (Г РІ	プの; m)	貴拌数	200	200	500	
發	Ħ		処	璶	有	無	無	
ä	降	*	概	(ne)	500	150	300	
**	Ā	ø	形	篡	第4図	_	第3國	

実施例3~5及び比較例1~4・

奥施例1で得られた破砕けい酸カルシウム結晶(I)又は実施例2で得られた破砕けい酸カルシウム結晶(II)をけい石、消石灰、耐アルカリ性ガラス質機能等の原料と積々の比率で配合し、全固形分に対して12倍量の水を含むスラリー状温合物を調整してこれを選圧15kg/cdで圧搾成形し、成形物を9kg/cdの飽和水蒸気圧下で7時間蒸熱処理状、105℃の無風で乾燥した。得られた成形体の特性を、原料組成及び成形性等の評価と共に表2に示す。

なお何様の条件で破砕けい酸カルシウム結晶を 配合せずに行なった比較例1~4の結果も同じく

09



特別昭56- 14466(5)

表 2 化示した。但し比較例1 で用いたけい酸カルシウム 1' は実施例1 化よる破砕前のソノトライト結晶であり、比較例2 で用いたけい酸カルシウム 1' は実施例2 化よる沈降体液 300 M の、破砕前のソノトライト結晶である。

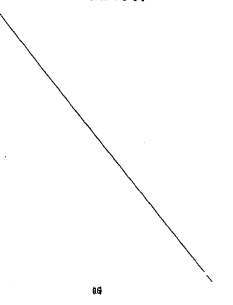


				表		2	•		
	,		夹炸角 8	突放例 4	夹堆件 5	比較例1	比較何 2	比較何 2	比較何 4
厭	けい散カルシウ	ム 結 品	(1) 20	(1) 10	(I) 2 0	(1) 20	(1) 20	_	
#	酎アルカリガラン	ス質検差	4		4	4	4	_	
£	石 # #	t <u>m</u>	_	-	_	_	_	1.8	_
A	بو اد	7	-	2	_	_	_	_	_
#	H N	石	3.6	4 2	3 8	3 8	3 8	4.1	4.8
量比	洲 石	冥	8 8	4.2	3.8	9 8	3 8	4.1	4.8
~	萬 分 子 装	集 刺	_	0.0 2	-	0.10	0.10	_	0, 1 1
灰	料スラリーの歳	彩色^{★1}			A	ヤナガる	ヤヤ劣る	A	極めて不真
政形	劳 政	(8/m²)	0.61~0.63	0.6 5~0.6 7	0.60~0.62	0.62~0.65	0.61~0.64	0.50~0.62	_*6
	曲 げ 瀬 吉	(kg/ad)	86~00	85~98	85~95	35~50	40~60	70~80	_
	※2 鈍度による収益率例	長さ方向	1. 2 ~ 1. 4	1. 5 ~ 1. 7	1.0 ~ 1.8	20~24	1.8 ~ 2.0	1. 2 ~ 1. 6	
	20 K K Z C 7 C 3 T (2)	厚多方向	20~24	24~26	20~22	4.4~1.0	27~4.0	20~22	-
•	乾燥収益率	(s) × 3	0.08~0.10	0.10~0.12	0.08~0.09	0.1 5~0.1 7	0.13~0.15	0.0 6~0.0 B	
	粧 品 褥	淮 ^{米 4}	X _o , T _o	X. T.	Х., Т.	X。,T。 未反応 8 i O。	X。T。 未及定SiO。	T.	T。(微量 未反応 910

※1:成形工程における原料スラリーの戸水性、 物体原料の逸飲、戸通面の目詰り等から総合 的に判定した。

※ 2: 850 C・3時間の路底。

※3:成形物の無熱処理研究を集前の寸法を原寸と し、105℃で24時間乾燥してからデッケー ター中で冷却したときの寸法変化をコンペレ ータで研定した(試料寸法 160 × 40 × 12 mx、振線間距離 140 mx)。

※4:X銀図折覧による。

Χ₀.....ソノトライト

To……トパモライト

※ 5 :反応不十分で硬化不良のため側定せず。

4. 図面の簡単な説明

第1~4 図は種々のけい酸カル (ク) A 結晶の電子顕微鏡写真(倍率 5000 倍) である。

代現人 弁理士 板 井 ~ 雅

n si

特開昭56- 14466(6)

第 1 図

第 2 図





第3図

第 4 図

